This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PHOTOSENSITIVE AND HEAT SENSITIVE RECORDING MATERIAL

Patent Number:

JP2001042509

Publication date:

2001-02-16

Inventor(s):

NAKAMURA TATSUO; OHASHI HIDEKAZU; KUNIDA KAZUTO

Applicant(s)::

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Requested Patent:

JP2001042509 (JP01042509)

Application Number: JP19990213585 19990728

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03F7/00; B41M5/00; B41M5/26; B41N1/14; G03F7/004

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To ensure superior sensitivity, shelf stability and development latitude by successively disposing a 1st layer containing a water-insoluble and alkaline water-soluble polymer and a 2nd layer having a polarity changing material which changes from a lipophilic material into a hydrophilic material under heat on a substrate.

SOLUTION: A 1st layer containing a water-insoluble and alkaline water-soluble polymer and a 2nd layer having a polarity changing material which changes from a lipophilic material into a hydrophilic material under heat are successively disposed on a substrate. Since the polarity changing material is used in the surface layer which generates large heat, the penetrating property of a developing solution is enhanced, the difference in dissolution rate between exposed and unexposed parts is increased and high sensitivity is ensured. The developing solution penetrates from the surface layer to the interface of the substrate even after preservation because of its high penetrating property and develops even the water-insoluble and alkaline water-soluble polymer highly associated near the interface and shelf stability is improved.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001 — 42509

(P2001-42509A)

(43)公開日 平成13年2月16日(2001.2.16)

(51) Int.Cl.7	識別記号			FI			デ-73-}*(参考)				
G03F	7/00	503		G 0 3	F	7/00		5 0	3	2 H 0	2 5
B41M	5/00			B41	M	5/00			F	2 H O	8 6
	5/26			B41	N	1/14				2 H O	96
B41N	1/14			G 0 3	F	7/004		5 0	5	2 H 1	11
GOSF	7/004	5 0 5					5 2	1	2H114		
	.,001		客查請求	未請求	東京	質の数 2	OL	(全	45 頁)	最終	頁に続く
(21)出願番号		特顧平11-213585		(71)世	人類			11 > 44	A-4-		
(22)出顧日		平成11年7月28日(1999.	富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地								
(<i>CC)</i> (UBA C)		一种。1720日(1000	(72) §	明者							
				(,,,,,	. / · H	静岡県		古田町	川尻40	00番地	富士写
						真フイル					
				(72) \$	朗者	大橋 名	秀和				
				(72) 🕱	明者			吉田町		00番地	富士写
				(72) \$	明者	静岡県	秦原郡		川尻40	00番地	富士写
				(72) §		静岡県	東原郡 ルム株		川尻40	00番地	富士写

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 威光感熱記録材料

(57)【要約】

【課題】 感度と現像ラチチュードと保存安定性とに優れる記録材料を提供する。

【解決手段】 支持体上に、水不溶性且つアルカリ水可溶性の高分子を含有する第一層と、熱により親油性から親水性に変化する極性変換材料を有する第二層をこの順で設けた感光感熱記録材料。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に、水不溶性且つアルカリ水可溶性の高分子を含有する第一層と、熱により親油性から親水性に変化する極性変換材料を有する第二層をこの順で設けた感光感熱記録材料。

【請求項2】 前記第一層及び/又は第二層が赤外線吸収剤を含有する請求項1記載の感光感熱記録材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、感光感熱記録材料 に関し、特に、コンピュータ等のデジタル信号から赤外 線レーザを用いて直接製版できる感光感熱記録材料に関 する。

[0002]

【従来の技術】赤外線レーザーを用いた画像形成材料では、レーザー光を熱に変換し、画像を形成している。この際、画像形成材料内で熱が拡散するため、基板界面付近では十分に温度が上昇しない傾向が見られた。また、アルカリ水可溶性高分子化合物を含有した赤外線レーザー対応の画像形成材料では、保存により高分子の会合が強化され、現像性が低下する問題があり、特に温度上昇の少ない基板界面で現像性が低下し、保存により低感度化する問題があった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、感度、保存安定性及び現像ラチチュードに優れた感光感熱記録材料を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、感光感熱 記録材料の構成成分に着目して鋭意検討した結果、熱に より親油性から親水性に変化する極性変換材料を発熱の 大きい表面の層に使用することにより、以下のことが得 られることを見出した。即ち、現像液の浸透性が高くな り、そのため露光部と未露光部の溶解速度の差が大きく なり、記録材料の高感度化が可能となった。また、保存 後も、表面の層からの現像液の浸透性が高いため、基板 界面まで現像液が浸透し界面付近で会合が強化した水不 溶性且つアルカリ水可溶性高分子(以下、単に「アルカ リ水可溶性高分子」ということがある。)も現像が可能 となり、保存安定性が改良される。さらに、アルカリ水 可溶性高分子の層を設けることで、十分な耐刷性が得ら れる。即ち、前記目的は、支持体上に、水不溶性且つア ルカリ水可溶性の高分子を含有する第一層と、熱により 親油性から親水性に変化する極性変換材料を有する第二 層をこの順で設けた感光感熱記録材料により達成され 3.

【0005】本発明の感光感熱記録材料の第一層及び/ 又は第二層は赤外線吸収剤を含有することが好ましい。 【0006】

【発明の実施の形態】以下、本発明の感光感熱記録材料

について詳細に説明する。

【0007】 [(A) 水不溶性、且つ、アルカリ水可溶性の高分子] 本発明では、支持体上に水不溶性、且つ、アルカリ水可溶性の高分子、即ち、高分子中の主鎖および/または側鎖に酸性基を含有する単独重合体、これらの共重合体またはこれらの混合物を含有し、光又は熱の作用によりアルカリ現像液に対する溶解性が増大する第一層が設けられる。従って、本発明の感光感熱記録材料はアルカリ性の現像液で現像可能なものである。中でも、下記(1)~(6)に挙げる酸性基を高分子の主鎖および/または側鎖中に有するものが、アルカリ性現像液に対する溶解性の点、溶解抑制能発現の点で好ましい

【0008】(1)フェノール基(-Ar-OH)

- (2) スルホンアミド基 (-SO₂NH-R)
- (3) 置換スルホンアミド系酸基(以下、「活性イミド 基」という。)

 $(-SO_2NHCOR, -SO_2NHSO_2R, -CONHSO_2R)$

- (4)カルボン酸基(-CO₂H)
- (5) スルホン酸基 (-SO₃H)
- (6) リン酸基(-OPO₃H₂)

【0009】上記(1)~(6)中、Arは置換基を有していてもよい2価のアリール連結基を表し、Rは、置換基を有していてもよい炭化水素基を表す。

【0010】上記(1)~(6)より選ばれる酸性基を有するアルカリ水可溶性高分子の中でも、(1)フェノール基、(2)スルホンアミド基および(3)活性イミド基を有するアルカリ水可溶性高分子が好ましく、特に、(1)フェノール基または(2)スルホンアミド基を有するアルカリ水可溶性高分子が、アルカリ性現像液に対する溶解性、現像ラチチュード、膜強度を十分に確保する点から最も好ましい。

【0011】上記(1)~(6)より選ばれる酸性基を有するアルカリ水可溶性高分子としては、例えば、以下のものを挙げることができる。

(1)フェノール基を有するアルカリ水可溶性高分子としては、例えば、フェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体、mークレゾールとホルムアルデヒドとの縮重合体、pークレゾールとホルムアルデヒドとの縮重合体、mー/pー混合クレゾールとホルムアルデヒドとの縮重合体、フェノールとクレゾール(mー、pー、またはmー/pー混合のいずれでもよい)とホルムアルデヒドとの縮重合体等のノボラック樹脂、およびピロガロールとアセトンとの縮重合体を挙げることができる。さらに、フェノール基を側鎖に有する化合物を共重合なせた共重合体を挙げることもできる。或いは、フェノール基を側鎖に有する化合物を共重合体を用いることもできる。

【0012】フェノール基を有する化合物としては、フ

ェノール基を有するアクリルアミド、メタクリルアミド、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、またはヒドロキシスチレン等が挙げられる。

【0013】 具体的には、N-(2-ヒドロキシフェニ ル) アクリルアミド、N-(3-ヒドロキシフェニル) アクリルアミド、N-(4-ヒドロキシフェニル)アク リルアミド、N-(2-ヒドロキシフェニル)メタクリ ルアミド、N-(3-ヒドロキシフェニル) メタクリル アミド、N-(4-ヒドロキシフェニル) メタクリルア ミド、oーヒドロキシフェニルアクリレート、mーヒド ロキシフェニルアクリレート、p-ヒドロキシフェニル アクリレート、ローヒドロキシフェニルメタクリレー ト、mーヒドロキシフェニルメタクリレート、pーヒド ロキシフェニルメタクリレート、ローヒドロキシスチレ ン、m-ヒドロキシスチレン、p-ヒドロキシスチレ ン、2-(2-ヒドロキシフェニル)エチルアクリレー ト、2-(3-ヒドロキシフェニル) エチルアクリレー ト、2-(4-ヒドロキシフェニル)エチルアクリレー ト、2-(2-ヒドロキシフェニル) エチルメタクリレ ート、2-(3-ヒドロキシフェニル) エチルメタクリ レート、2-(4-ヒドロキシフェニル)エチルメタク リレート等が挙げられる。

【0014】アルカリ水可溶性高分子の重量平均分子量は、5.0×102~2.0×104で、数平均分子量が

2.0×10²~1.0×10⁴のものが、画像形成性の点で好ましい。また、これらの高分子を単独で用いるのみならず、2種類以上を組み合わせて使用してもよい。組み合わせる場合には、米国特許第4123279号明細書に記載されているような、tーブチルフェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体や、オクチルフェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体のような、炭素数3~8のアルキル基を置換基として有するフェノールとホルムアルデヒドとの縮重合体を併用してもよい。

【0015】(2) スルホンアミド基を有するアルカリ 水可溶性高分子としては、例えば、スルホンアミド基を 有する化合物に由来する最小構成単位を主要構成成分として構成される重合体を挙げることができる。上記のような化合物としては、窒素原子に少なくとも一つの水素 原子が結合したスルホンアミド基と、重合可能な不飽和基と、を分子内にそれぞれ1以上有する化合物が挙げられる。中でも、アクリロイル基、アリル基、またはビニロキシ基と、置換あるいはモノ置換アミノスルホニル基または置換スルホニルイミノ基と、を分子内に有する低分子化合物が好ましく、例えば、下記一般式(1)~(5)で表される化合物が挙げられる。

[0016]

【化1】

【0017】(式中、 X^1 、 X^2 は、それぞれ独立に-0-または-NR 27 -を表す。 R^{21} 、 R^{24} は、それぞれ独立に水素原子または-CH $_3$ を表す。 R^{22} 、 R^{25} 、 R^{29} 、 R^{32} 及び R^{36} は、それぞれ独立に置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim12$ のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基またはアラルキレン基を表す。R

 23 、 R^{27} 及び R^{33} は、それぞれ独立に水素原子、置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim1$ 2のアルキル基、シクロアルキル基を表す。 また、 R^{26} 、 R^{37} は、それぞれ独立に置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim1$ 2のアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基を表す。 R^{28} 、 R^{30} 及び

 R^{34} は、それぞれ独立に水素原子または $-CH_3$ を表す。 R^{31} 、 R^{35} は、それぞれ独立に単結合、または置換基を有していてもよい炭素数 $1\sim12$ のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基またはアラルキレン基を表す。 Y^3 、 Y^4 は、それぞれ独立に単結合、または-CO-を表す。)

【0018】一般式(1)~(5)で表される化合物のうち、本発明の感光感熱記録材料では、特に、m-アミノスルホニルフェニルメタクリレート、N-(p-アミノスルホニルフェニル)メタクリルアミド、N-(p-アミノスルホニルフェニル)アクリルアミド等を好適に使用することができる。

【0019】(3)活性イミド基を有するアルカリ水可溶性高分子としては、例えば、活性イミド基を有する化合物に由来する最小構成単位を主要構成成分として構成される重合体を挙げることができる。上記のような化合物としては、下記構造式で表される活性イミド基と、重合可能な不飽和基と、を分子内にそれぞれ1以上有する化合物を挙げることができる。

【0020】 【化2】

【0021】具体的には、N-(p-トルエンスルホニル)メタクリルアミド、N-(p-トルエンスルホニル)アクリルアミド等を好適に使用することができる。【0022】(4)カルボン酸基を有するアルカリ水可溶性高分子としては、例えば、カルボン酸基と、重合可能な不飽和基と、を分子内にそれぞれ1以上有する化合物に由来する最小構成単位を主要構成成分とする重合体を挙げることができる。

(5) スルホン酸基を有するアルカリ水可溶性高分子としては、例えば、スルホン酸基と、重合可能な不飽和基と、を分子内にそれぞれ1以上有する化合物に由来する最小構成単位を主要構成単位とする重合体を挙げることができる。

(6)リン酸基を有するアルカリ水可溶性高分子としては、例えば、リン酸基と、重合可能な不飽和基と、を分子内にそれぞれ1以上有する化合物に由来する最小構成単位を主要構成成分とする重合体を挙げることができる。

【0023】上記アルカリ水可溶性高分子のうち、

(1)フェノール性水酸基を有するアルカリ水可溶性高 分子であることが好ましい。

【0024】本発明の感光感熱記録材料に用いるアルカリ水可溶性高分子を構成する、前記(1)~(6)より選ばれる酸性基を有する最小構成単位は、特に1種類の

みである必要はなく、同一の酸性基を有する最小構成単位を2種以上、または異なる酸性基を有する最小構成単位を2種以上共重合させたものを用いることもできる。 【0025】共重合の方法としては、従来知られている、グラフト共重合法、ブロック共重合法、ランダム共重合法等を用いることができる。

【0026】前記共重合体は、共重合させる(1)~(6)より選ばれる酸性基を有する化合物が共重合体中に10モル%以上含まれているものが好ましく、20モル%以上含まれているものがより好ましい。10モル%未満であると、現像ラチチュードを十分に向上させることができない傾向がある。本発明では、化合物を共重合して共重合体を形成する場合、その化合物として、前記(1)~(6)の酸性基を含まない他の化合物を用いることもできる。(1)~(6)の酸性基を含まない他の化合物の例としては、下記(m1)~(m12)に挙げ

【0027】(m1)例えば、2-ヒドロキシエチルアクリレートまたは2-ヒドロキシエチルメタクリレート等の脂肪族水酸基を有するアクリル酸エステル類、およびメタクリル酸エステル類。

る化合物を例示することができる。

(m2) アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸ブチル、アクリル酸アミル、アクリル酸ヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸ベンジル、アクリル酸ー2ークロロエチル、グリシジルアクリレート、Nージメチルアミノエチルアクリレート等のアルキルアクリレート。

(m3) メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸アミル、メタクリル酸ヘキシル、メタクリル酸シクロヘキシル、メタクリル酸ベンジル、メタクリル酸-2-クロロエチル、グリシジルメタクリレート、N-ジメチルアミノエチルメタクリレート等のアルキルメタクリレート。

【0028】(m4) アクリルアミド、メタクリルアミド、Nーメチロールアクリルアミド、Nーエチルアクリルアミド、Nーニチルアクリルアミド、Nーヘキシルメタクリルアミド、Nーシクロヘキシルアクリルアミド、Nーニトロフェニルアクリルアミド、NーエチルーNーフェニルアクリルアミド等のアクリルアミドもしくはメタクリルアミド・

(m5) エチルビニルエーテル、2-クロロエチルビニルエーテル、ヒドロキシエチルビニルエーテル、プロピルビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、フェニルビニルエーテル等のビニルエーテル類。

(m6) ビニルアセテート、ビニルクロロアセテート、 ビニルブチレート、安息香酸ビニル等のビニルエステル 類。 【0029】(m7)スチレン、αーメチルスチレン、 メチルスチレン、クロロメチルスチレン等のスチレン 類。

(m8) メチルビニルケトン、エチルビニルケトン、プロピルビニルケトン、フェニルビニルケトン等のビニルケトン類。

(m9) エチレン、プロピレン、イソブチレン、ブタジエン、イソプレン等のオレフィン類。

【0030】(m10) N-ビニルピロリドン、N-ビニルカルバゾール、4-ビニルピリジン、アクリロニトリル、メタクリロニトリル等。

(m11) マレイミド、N-アクリロイルアクリルアミド、<math>N-アセチルメタクリルアミド、<math>N-プロピオニルメタクリルアミド、<math>N-(p-クロロベンゾイル) メタクリルアミド等の不飽和イミド。

(m12) アクリル酸、メタクリル酸、無水マレイン酸、イタコン酸等の不飽和カルボン酸。

【0031】本発明の感光感熱記録材料に用いるアルカリ水可溶性高分子としては、単独重合体、共重合体の別に関わらず、重量平均分子量が1.0×10³~2.0×10⁵で、数平均分子量が5.0×10²~1.0×10⁵の範囲にあるものが感度および現像ラチチュードの点で好ましく、また、多分散度(重量平均分子量/数平均分子量)が1.1~10のものが好ましい。

【0032】本発明において共重合体を用いる場合、その主鎖および/または側鎖を構成する、前記(1)~(6)より選ばれる酸性基を有する化合物に由来する最小構成単位と、主鎖の一部および/または側鎖を構成する、(1)~(6)の酸性基を含まない他の最小構成単位と、の配合重量比は、現像ラチチュードの観点から、50:50~5:95の範囲にあるものが好ましく、40:60~10:90の範囲にあるものがより好ましい。

【0033】前記アルカリ水可溶性高分子は、それぞれ 1種類のみを使用してもよいし、2種類以上を組み合わせて使用してもよく、第二層を構成する材料の全固形分中、30~99重量%の範囲で用いるのが好ましく、40~95重量%の範囲で用いるのがより好ましく、更には50~90重量%の範囲で用いることが特に好ましい。アルカリ水可溶性高分子の上記使用量が30重量%未満である場合には、記録層の耐久性が悪化する傾向にあり、また、99重量%を越える場合には、感度、耐久性が低下する傾向があるためそれぞれ好ましくない。

【0034】本発明で使用されるアルカリ水可溶性高分子の合成の際に用いることができる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、エチレンジクロリド、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、アセトン、メタノール、エタノール、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、2-メトキシエチルアセテート、ジエチレングリコールジメチル

エーテル、1-メトキシ-2-プロパノール、1-メトキシ-2-プロピルアセテート、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、トルエン、酢酸エチル、乳酸メチル、乳酸エチル、ジメチルスルホキシド、水等が挙げられる。これらの溶媒は単独で又は2種以上混合して用いることができる。

【0035】 [(B)熱により親油性から親水性に変化 する極性変換材料]第二層は、熱により親油性から親水 性に変化する極性変換材料を含有する。熱により親油性 から親水性に変化する極性変換材料とは、常温の水に対 して膨潤又は溶解等の親和性を示さない状態から水に対 する親和性を示す状態に変化する材料である。この変化 には化学反応を伴っても伴わなくても構わないが、化学 反応するものが極性変換の程度が大きいため好ましい。 このような極性変換反応としては熱により親水性の基が 生成する反応が挙げられる。親水性の置換基としては、 ホスホン酸、スルホン酸、カルボン酸、スルホンアミ ド、フェノール等の酸性基や、水酸基、アミノ基等や、 アンモニウム塩等のオニウム塩が挙げられ、熱の作用に よりこのような置換基が発現する反応が好ましい。この ような極性変換材料としては、特開平7-186562 号記載のカルボン酸エステル、特開平9-240148 号、特開平4-44895号、同8-3463号、同8 -156401号記載のホトクロミック化合物、特開昭 51-115101号記載の無機化合物、特開平10-282672号記載のスルホン酸を発生可能な化合物が 挙げられる。また、熱により上記親水基が発生する保護 基も好適に用いられ、このような保護基はProtective G roups in Organic Synthesis (Greene Theodra W., Wut s Peter G.M.著、Wiley-Interscience Publication出 版)、Protecting Groups (Philip J. Kocienski著、Ge orge Thieme Verlag Stuttgart出版)に記載されている ものが挙げられる。これらは高分子であっても、低分子 であっても構わない。反応温度は80℃以上300℃以 下が好ましく、特に好ましくは120℃から200℃で ある。反応温度が低いと保存安定性が低くなり、反応温 度が高いと低感度になる。このような材料のなかでも、 スルホン酸を発生可能なものが好ましく、そのようなも のとしてスルホン酸発生型高分子化合物が挙げられる。 【0036】スルホン酸発生型高分子化合物は、加熱に よりスルホン酸を発生させる官能基を有していれば、特 に、制限はなく、スルホン酸を発生させる官能基を主鎖 に有していても、側鎖に有していても良いが、合成適性 の点で、下記一般式(6)、(7)又は(8)で示され る官能基を側鎖に有する高分子化合物が好ましい。

[0037]

【化3】

一般式 (6)

-L-SO: -O-R'

一 股式 (7)

-L-SO: -SO: -R2

一般式(8)

R⁴ | |-L-SO₁-N-SO₁-R⁴

【0038】式中、Lは一般式(6)、(7)又は(8)で示される官能基をボリマー骨格に連結するのに必要な多価の非金属原子からなる有機基を表し、 R^1 は置換若しくは無置換のアリール基、置換若しくは無置換アルキル基又は環状イミドを示し、 R^2 、 R^3 は置換若しくは無置換のアリール基、又は置換若しくは無置換のアリール基、置換若しくは無置換アルキル基又は一 $SO_2 - R^5$ を示し、 R^5 は置換若しくは無置換アルキル基又は一 $SO_2 - R^5$ を示し、 R^5 は置換若しくは無置換アルキル基を示す。

【0039】以下に、前記一般式(6)、(7)又は(8)で示される官能基の少なくともいずれかを有する高分子化合物について、更に、具体的に説明する。

【0040】R¹~R⁵がアリール基若しくは置換アリール基を表わすとき、アリール基には炭素環式アリール基と複素環式(ヘテロ)アリール基が含まれる。炭素環式アリール基としては、フェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、ピレニル基等の炭素数6から19のものが用いられる。また、複素環式アリール基としては、ピリジル基、フリル基、その他ベンゼン環が縮環したキノリル基、ベンゾフリル基、チオキサントン基、カルバゾール基等の炭素数3~20、ヘテロ原子数1~5を含むものが用いられる。R¹~R⁵がアルキル基若しくは置換アルキル基を表わすとき、当該アルキル基としてはメチル基、エチル基、イソプロピル基、tーブチル基、シクロヘキシル基等の直鎖状、分岐状若しくは環状の炭素数1から25までのものが用いられる。

【0041】R¹ ~R⁵ が置換アリール基、置換へテロアリール基、置換アルキル基であるとき、置換基としてはメトキシ基、エトキシ基等の炭素数1~10までのアルコキシ基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等のハロ

ゲン原子、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基 のようなハロゲン置換されたアルキル基、メトキシカル ボニル基、エトキシカルボニル基、セーブチルオキシカ ルボニル基、p-クロロフェニルオキシカルボニル基等 の炭素数2から15までのアルコキシカルボニル基若し くはアリールオキシカルボニル基、水酸基、アセチルオ キシ基、ベンゾイルオキシ基、pージフェニルアミノベ ンゾイルオキシ基等のアシルオキシ基、t-ブチルオキ シカルボニルオキシ基等のカルボネート基、t-ブチル オキシカルボニルメチルオキシ基、2-ピラニルオキシ 基等のエーテル基、アミノ基、ジメチルアミノ基、ジフ ェニルアミノ基、モルフォリノ基、アセチルアミノ基等 の置換、非置換のアミノ基、メチルチオ基、フェニルチ オ基等のチオエーテル基、ビニル基、スチリル基等のア ルケニル基、ニトロ基、シアノ基、ホルミル基、アセチ ル基、ベンゾイル基等のアシル基、フェニル基、ナフチ ル基のようなアリール基、ピリジル基のようなヘテロア リール基等を挙げることができる。またR1~R5 が置 換アリール基、置換ヘテロアリール基であるとき、置換 基として前述の他にもメチル基、エチル基等のアルキル 基を用いることができる。

【0042】R¹ が環状イミド基を表すとき、環状イミドとしては、琥珀酸イミド、フタル酸イミド、シクロヘキサンジカルボン酸イミド、ノルボルネンジカルボン酸イミド等の炭素原子4~20までのものを用いることができる。

【0043】前記一般式(6)において、R1としては、ハロゲン、シアノ、ニトロ等の電子吸引性基で置換されたアリール基、ハロゲン、シアノ、ニトロ等の電子吸引性基で置換されたアルキル基、2級若しくは3級の分岐状のアルキル基、環状アルキル基及び環状イミドが好ましく、感度と経時安定性とを両立できるという点で、下記一般式(9)で表される2級アルキル基がより好ましい。

【0044】 【化4】

一般式 (9)

R1 -CH-R1

【0045】式中、 R^6 、 R^7 は置換若しくは無置換アルキル基を表す。また、 R^6 、 R^7 はそれが結合している2級炭素原子(CH)と共に環を形成してもよい。 【0046】 R^6 、 R^7 は置換もしくは非置換アルキ

ル、置換もしくは非置換アリール基を表し、また、 R⁶、R⁷ はそれが結合している2級炭素原子(CH)と 共に環を形成してもよい。R⁶、R⁷ が置換もしくは非 置換アルキル基を表すとき、アルキル基としてはメチル 基、エチル基、イソプロビル基、 t - ブチル基、シクロ ヘキシル基などの直鎖状、分岐状、もしくは環状のアル キル基が挙げられ、炭素数 1 から 2 5 までのものが好適 に用いられる。R⁶、R⁷が置換もしくは非置換アリール基を表すとき、アリール基には炭素環式アリール基と 複素環式アリール基が含まれる。炭素環式アリール基としてはフェニル基、ナフチル基、アントラセニル基、レニル基など炭素数 6 から 1 9 のものが用いられる。また、複素環式アリール基としてはピリジル基、フリル基、その他ベンゼン環が縮環したキノリル基、ベンゾフリル基、チオキサントン基、カルバゾール基などの炭素数 3~20、ヘテロ原子数 1~5を含むものが用いられる。

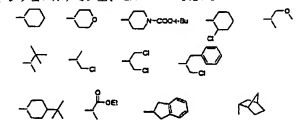
【0047】R⁶、R⁷が置換アルキル基、置換アリール基であるとき、置換基としてはメトキシ基、エトキシ基などの炭素数1~10までのアルコキシ基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子などのハロゲン原子、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル基のようなハロゲン置換されたアルキル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、セーブチルオキシカルボニル基をの炭素数2から15までのアルコキシカルボニル基またはアリールオキシカルボニル基、水酸基、アセチルオキシ、ベンゾイルオキシ、pージフェニルアミノベンゾイルオキシなどのアシルオキシ基、セーブチルオキシカルボニルオキシ基などのカルボネート基、セーブチルオキシ基などのエーテル基、アミノ基、ジメチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、モル

フォリノ基、アセチルアミノ基などの置換、非置換のアミノ基、メチルチオ基、フェニルチオ基などのチオエーテル基、ビニル基、スチリル基などのアルケニル基、ニトロ基、シアノ基、ホルミル基、アセチル基、ベンゾイル基などのアシル基、フェニル基、ナフチル基のようなアリール基、ピリジル基のようなヘテロアリール基等を挙げることができる。また、R6、R7が置換アリール基であるとき、置換基としては、前述したものの他にもメチル基、エチル基などのアルキル基を用いることができる。

【0048】上記のR6、R7としては、感材の保存安 定性に優れる点で、置換、非置換のアルキル基が好まし く、経時安定性の点で、アルコキシ基、カルボニル基、 アルコキシカルボニル基、シアノ基、ハロゲン基などの 電子吸引性基で置換された2級のアルキル基、もしくは シクロヘキシル基、ノルボルニル基などの2級のアルキ ル基が特に好ましい。物性値としては、重クロロホルム 中、プロトンNMRにおける2級メチン水素のケミカル シフトが4.4ppmよりも低磁場に現れる化合物が好 ましく、4.6ppmよりも低磁場に現れる化合物がよ り好ましい。このように、電子吸引性基で置換された2 級のアルキル基が特に好ましいのは、熱分解反応時に中 間体として生成していると思われるカルボカチオンが電 子吸引性基により不安定化し、分解が抑制されるためで あると考えられる。具体的には、-CHR6 R7 の構造 としては、下記式で表される構造が特に好ましい。

[0049]

【化5】



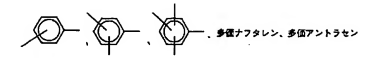
【0050】また、前記一般式(7)および(8)において、 $R^2 \sim R^5$ として特に好ましいものは、ハロゲン、シアノ、ニトロ等の電子吸引性基で置換されたアリール基、ハロゲン、シアノ、ニトロ等の電子吸引性基で置換されたアルキル基、及び2級若しくは3級の分岐状のアルキル基である。

【0051】Lで表される非金属原子からなる多価の連結基とは、1から60個までの炭素原子、0個から10

個までの窒素原子、0個から50個までの酸素原子、1個から100個までの水素原子、及び0個から20個までの硫黄原子から成り立つものである。より具体的な連結基としては下記の構造単位が組み合わさって構成されるものを挙げることができる。

[0052]

【化6】



【0053】多価の連結基が置換基を有する場合、置換基としてはメチル基、エチル基等の炭素数1から20までのアルキル基、フェニル基、ナフチル基等の炭素数6から16までのアリール基、水酸基、カルボキシル基、スルホンアミド基、N-スルホニルアミド基、アセトキシ基のような炭素数1から6までのアシルオキシ基、メトキシ基、エトキシ基のような大素数1から6までのアルコキシ基、塩素、臭素のようなハロゲン原子、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、シクロヘキシ

ルオキシカルボニル基のような炭素数2から7までのアルコキシカルボニル基、シアノ基、tーブチルカーボネートのような炭酸エステル基等を用いることができる。 【0054】一般式(6)~(8)に示す官能基を側鎖に有する高分子化合物の合成に好適に使用されるモノマーの具体例を以下に示す。

【0055】 【化7】

【0056】 【化8】

(11)
$$\begin{array}{c} CH_3 \\ O - (CH_2)_3 - SO_2O - \overline{\qquad} H \end{array}$$

[0057]

【0058】 【化10】

【0059】 【化11】

【0061】本発明では、好ましくは一般式(6)~(8)で表される官能基を有するモノマーの内、少なくともいずれか一つをラジカル重合することにより得られ

る高分子化合物を使用する。このような高分子化合物として、一般式(6)~(8)で表される官能基を有するモノマーの内一種のみを用いた単独重合体を使用してもよいが、2種以上を用いた共重合体やこれらのモノマーと他のモノマーとの共重合体を使用してもよい。本発明において、さらに好適に使用される高分子化合物は、上記モノマーと他の公知のモノマーとのラジカル重合により得られる共重合体である。

【0062】他のモノマーとしては、グリシジルメタクリレート、Nーメチロールメタクリルアミド、オメガー(トリメトキシシリル)プロピルメタクリレート、2ーイソシアネートエチルアクリレート等の架橋反応性を有するモノマーが好ましい。また、共重合体に用いられる他のモノマーとして、例えば、アクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、ビニルエステル類、スチレン類、アクリル酸、メタクリル酸、アクリロニトリル、無水マレイン酸、マレイン酸イミド等の公知のモノマーも挙げられる。

【0063】アクリル酸エステル類の具体例としては、 メチルアクリレート、エチルアクリレート、(n-又は i-) $\neg U$ $\neg U$ 又はt-) ブチルアクリレート、アミルアクリレート、 2-エチルヘキシルアクリレート、ドデシルアクリレー ト、クロロエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチル アクリレート、2-ヒドロキシプロピルアクリレート、 5-ヒドロキシペンチルアクリレート、シクロヘキシル アクリレート、アリルアクリレート、トリメチロールプ ロパンモノアクリレート、ペンタエリスリトールモノア クリレート、ベンジルアクリレート、メトキシベンジル アクリレート、クロロベンジルアクリレート、ヒドロキ シベンジルアクリレート、ヒドロキシフェネチルアクリ レート、ジヒドロキシフェネチルアクリレート、フルフ リルアクリレート、テトラヒドロフルフリルアクリレー ト、フェニルアクリレート、ヒドロキシフェニルアクリ レート、クロロフェニルアクリレート、スルファモイル フェニルアクリレート、2-(ヒドロキシフェニルカル ボニルオキシ) エチルアクリレート等が挙げられる。 【0064】メタクリル酸エステル類の具体例として は、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、 (n-又はi-)プロピルメタクリレート、(n-、i -、sec-又はt-) ブチルメタクリレート、アミル メタクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレート、 ドデシルメタクリレート、クロロエチルメタクリレー ト、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、2-ヒドロ キシプロピルメタクリレート、5-ヒドロキシペンチル メタクリレート、シクロヘキシルメタクリレート、アリ ルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノメタク リレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレート、

グリシジルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、

メトキシベンジルメタクリレート、クロロベンジルメタクリレート、ヒドロキシベンジルメタクリレート、ヒドロキシフェネチルメタクリレート、ジヒドロキシフェネチルメタクリレート、フルフリルメタクリレート、テトラヒドロフルフリルメタクリレート、フェニルメタクリレート、クロロフェニルメタクリレート、スルファモイルフェニルメタクリレート、2-(ヒドロキシフェニルカルボニルオキシ)エチルメタクリレート等が挙げられる。

【0065】アクリルアミド類の具体例としては、アクリルアミド、Nーメチルアクリルアミド、Nーエチルアクリルアミド、Nープロピルアクリルアミド、Nーブチルアクリルアミド、Nーベンジルアクリルアミド、Nー とドロキシエチルアクリルアミド、Nーフェニルアクリルアミド、Nートリルアクリルアミド、Nー(とドロキシフェニル)アクリルアミド、Nー(フェニルスルホニル)アクリルアミド、Nー(トリルスルホニル)アクリルアミド、Nージメチルアクリルアミド、NーとドロキシエチルーNーフェニルアクリルアミド、NーヒドロキシエチルーNーメチルアクリルアミド等が挙げられる。

【0066】メタクリルアミド類の具体例としては、メタクリルアミド、N-メチルメタクリルアミド、N-エチルメタクリルアミド、N-プロピルメタクリルアミド、N-ブチルメタクリルアミド、N-ベンジルメタクリルアミド、N-ビドロキシエチルメタクリルアミド、N-フェニルメタクリルアミド、N-トリルメタクリルアミド、N-(ヒドロキシフェニル)メタクリルアミド、N-(スルファモイルフェニル)メタクリルアミド、N-(フェニルスルホニル)メタクリルアミド、N-(フェニルスルホニル)メタクリルアミド、N-

- (トリルスルホニル) メタクリルアミド、N, N-ジメチルメタクリルアミド、N-メチル-N-フェニルメタクリルアミド、N-ヒドロキシエチル-N-メチルメタクリルアミド等が挙げられる。

【0067】ビニルエステル類の具体例としては、ビニルアセテート、ビニルブチレート、ビニルベンゾエート等が挙げられる。

【0068】スチレン類の具体例としては、スチレン、メチルスチレン、ジメチルスチレン、トリメチルスチレン、シクロヘキシン、エチルスチレン、クロロメチルスチレン、トリフルオロメチルスチレン、エトキシメチルスチレン、アセトキシメチルスチレン、メトキシスチレン、ジメトキシスチレン、クロロスチレン、ジクロロスチレン、ブロモスチレン、ヨードスチレン、フルオロスチレン、カルボキシスチレン等が挙げられる。

【0069】これらの他のモノマーのうち特に好適に使用されるのは、C20以下のアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、ビニルエステル類、スチレン類、アクリル酸、メタクリル酸、及びアクリロニトリルである。共重合体の合成に使用される一般式(6)~(8)で表される官能基を含むモノマーの割合は、5~99重量%であることが好ましく、さらに好ましくは10~95重量%である。

【0070】以下に、一般式(6)~(8)に示す官能基を側鎖に有する高分子化合物の具体例を示す。

[0071]

【化13】

$$(1) \qquad \begin{array}{c} (CH_2CH) \xrightarrow{SO_2O} (CH_2 - \overset{CH_3}{C})_{10} \\ (CH_2CH) \xrightarrow{CH_2} (CH_2CH) \xrightarrow{CCH_2} (CH_2CH) \\ (CH_2CH) \xrightarrow{CCH_2} (CH_2CH) \\ (CH_2CH) \xrightarrow{CCH_2} (CH_2CH) \xrightarrow{CCH_2} (CH_2CH) \\ (CH_2CH) \xrightarrow{CCH_2} (CH_2CH) \xrightarrow{CCH_2} (CH_2CH) \\ (CH_2CH) (CH_2CH) \\ (CH_2$$

[0072]

【0073】 【化15】

(10)
$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{2}CH \xrightarrow{\downarrow_{00}} CHC \xrightarrow{\uparrow_{10}} CHC \xrightarrow{\downarrow_{10}} CHC \xrightarrow{\downarrow_{10}} CHC \xrightarrow{\downarrow_{20}} CHC$$

【0074】 【化16】

【0075】 【化17】

【0076】 【化18】

【0077】 【化19】

【0078】 【化20】

$$3.1 \qquad R = -0 - CI$$

$$3 2 \qquad R = -0 - \bigcirc$$

$$R = -OCH_2CF_3$$

$$3.5 \qquad R = -N-SO_2 -$$

【0079】式中の数字は高分子化合物のモル組成を表す。

【0080】また、一般式(6)~(8)で表される官能基の少なくともいずれか一つを有する高分子化合物の重量平均分子量は好ましくは2000以上であり、更に好ましくは5000~30万の範囲であり、数平均分子量は好ましくは800以上であり、更に好ましくは1000~25万の範囲である。多分散度(重量平均分子量

/数平均分子量)は1以上が好ましく、更に好ましくは 1.1~10の範囲である。これらの高分子化合物は、 ランダムポリマー、ブロックポリマー、グラフトポリマ ー等いずれでもよいが、ランダムポリマーであることが 好ましい。

【0081】上記スルホン酸発生型高分子化合物を合成 する際に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒド ロフラン、エチレンジクロリド、シクロヘキサノン、メ チルエチルケトン、アセトン、メタノール、エタノー ル、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレン グリコールモノエチルエーテル、2-メトキシエチルア セテート、ジエチレングリコールジメチルエーテル、1 ーメトキシー2ープロパノール、1ーメトキシー2ープ ロピルアセテート、N, N-ジメチルホルムアミド、 N、N-ジメチルアセトアミド、トルエン、酢酸エチ ル、乳酸メチル、乳酸エチル、ジメチルスルホキシド、 水等が挙げられる。これらの溶媒は単独で又は2種以上 混合して用いられる。上記スルホン酸発生型高分子化合 物を合成する際に用いられるラジカル重合開始剤として は、アゾ系開始剤、過酸化物開始剤等公知の化合物が使 用できる。

【0082】上記スルホン酸発生型高分子化合物は単独で用いても混合して用いてもよい。これらスルホン酸発生型高分子化合物は、画像記録材料全固形分の50~90重量%、好ましくは70~90重量%の割合で使用することができる。添加量が50重量%未満の場合は、印刷画像が不鮮明になる。また添加量が90重量%を越える場合は、レーザ露光による画像形成が十分できなくなる。

【0083】また、上記スルホン酸発生型高分子化合物と、特願平9-10755号明細書に記載の酸発生剤、特願平9-26877号明細書に記載の塩基発生剤とを併用することもできる。

【0084】[(C) 赤外線吸収剤] 本発明の感光感熱記録材料における第一及び/又は第二層は赤外線吸収剤を含有することが好ましい。赤外線吸収剤としては、高分子の構成単位間におけるポジ作用(未露光部は現像抑制され、露光部ではそれが解除または消失される)を及ぼす必要がある点で、オニウム塩型構造を有するものを使用することが好ましい。具体的には、シアニン色素、ピリリウム塩等の染料を好適に用いることができる。

【0085】好ましい上記染料としては、例えば、特開昭58-125246号、特開昭59-84356号、特開昭59-202829号、特開昭60-78787号等に記載されているシアニン染料、英国特許434、875号記載のシアニン染料等を挙げることができる。【0086】また、米国特許第5,156,938号記載の近赤外吸収増密剤も好適に用いられ、さらに、米国特許第3,881,924号記載の置換されたアリール

ベンゾ (チオ) ピリリウム塩、特開昭57-14264

5号 (米国特許第4,327,169号) 記載のトリメチンチアピリリウム塩、特開昭58-181051号、同58-220143号、同59-41363号、同59-84249号、同59-84249号、同59-146061号に記載されているピリリウム系化合物、特開昭59-216146号記載のシアニン色素、米国特許第4,283,475号に記載のペンタメチンチオピリリウム塩等や特公平5-13514号、同5-19702号に開示されているピリリウム化合物も好ましく用いられる。

【0087】また、米国特許第4,756,993号明 細書中に式(I)、(II)として記載されている近赤外 吸収染料も好ましい染料として挙げることができる。

【0088】さらに、特願平10-79912号に記載のアニオン性赤外線吸収剤も、好適に使用することができる。アニオン性赤外線吸収剤とは、実質的に赤外線を吸収する色素の母核にカチオン構造が無く、アニオン構造を有するものを指す。例えば、(c1)アニオン性金属錯体、(c2)アニオン性カーボンブラック、(c3)アニオン性フタロシアニン、さらに(c4)下記一般式(10)で表される化合物などが挙げられる。これらのアニオン性赤外線吸収剤の対カチオンは、プロトンを含む一価の陽イオン、或いは、多価の陽イオンである。

【0089】 【化21】

$$\left[G_a - M - G_b\right]_m X^{m+}$$
 一般式(10)

【0090】 [Ga-はアニオン性置換基を表し、Gbは中性の置換基を表す。Xª・は、プロトンを含む1~m価のカチオンを表し、mは1ないし6の整数を表す。]【0091】ここで、(c1)アニオン性金属錯体とは、実質的に光を吸収する錯体部の中心金属および配位子全体でアニオンとなるものを指す。

【0092】(c2) アニオン性カーボンブラックは、 置換基としてスルホン酸、カルボン酸、ホスホン酸基等 のアニオン基が結合しているカーボンブラックが挙げられる。これらの基をカーボンブラックに導入するには、 カーボンブラック便覧第三版(カーボンブラック協会 編、1995年4月5日、カーボンブラック協会発行) 第12頁に記載されるように、所定の酸でカーボンブラックを酸化する等の手段をとればよい。

【0093】このアニオン性カーボンブラックのアニオン性基に、対カチオンとしてオニウム塩がイオン結合してなるアニオン性赤外線吸収剤は本発明に好適に用いられるが、カーボンブラックにオニウム塩が吸着した吸着物は、本発明において好適に用いられるアニオン性赤外線吸収剤には包含されず、また、単なる吸着物では本発明の効果は得られない。

【0094】(c3)アニオン性フタロシアニンは、フ

タロシアニン骨格に、置換基として先に (c2)の説明 において挙げたアニオン基が結合し、全体としてアニオ ンとなっているものを指す。

【0095】次に、前記(c4)一般式(10)で表される化合物について、詳細に説明する。一般式(10)中、Mは共役鎖を表し、この共役鎖Mは置換基や環構造を有していてもよい。共役鎖Mは、下記式で表すことができる。

[0096] [化22] 【0097】 〔式中、R⁴⁰、R⁴¹、R⁴²はそれぞれ独立に、水衆原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、アリール基、アルケニル基、アルキニル基、カルボニル基、チオ基、スルホニル基、スルフィニル基、オキシ基、アミノ基を表し、これらは互いに連結して環構造を形成していてもよい。nは、1~8の整数を表す。〕【0098】上記一般式(10)で表されるアニオン性赤外線吸収剤のうち、以下のA-1~A-19のものが、好ましく用いられる。

【0099】 【化23】

[0100]

[0101]

$$A-8 \qquad \begin{array}{c} S \\ S \\ S \\ S \\ S \end{array} \qquad \begin{array}{c} S \\ S \\ S \\ S \\ S \end{array} \qquad \begin{array}{c} OCH_3 \\ N = N^+ \end{array}$$

[0102]

[0103]

[0104]

【化28】

$$A-19 \qquad \begin{bmatrix} CI \\ CI \end{bmatrix} \begin{bmatrix} S \\ S \end{bmatrix} \begin{bmatrix} S \\ CI \end{bmatrix} \begin{bmatrix} CI \\ CI \end{bmatrix}$$

【0105】また、以下のオニウム塩構造を有する赤外 【0106】 線吸収剤も本発明に使用できる。 【化29】

[0107] [化30]

[0108]

【化31】

[0109]

C-12)

C-13)

C-15)

【0110】 【化33】 C-16;

【0111】 【化34】

C-17)

$$\begin{array}{c|c} & & \\ & &$$

C-19)

[0112]

C-24)

C -25)

C-26)

【0113】 【化36】

C-30)

[0114] [化37]

C-33)

C-34)

τĐ

$$(H_{9}C_{4})_{2}N$$

$$N(C_{4}H_{9})_{2}$$

$$(H_{9}C_{4})_{2}N$$

$$2T^{\Theta}$$

$$N(C_{4}H_{9})_{2}$$

C~36)

$$(H_{\theta}C_{4})_{2}N$$
 $N(C_{4}H_{\theta})_{2}$
 $(H_{\theta}C_{4})_{2}N$
 T^{Θ}
 $N(C_{4}H_{\theta})_{3}$

c -37)

$$(H_sC_2)_2N$$

$$C=CH-CH=CH-C$$

$$(H_sC_2)_2N$$

$$T \stackrel{\Theta}{=} N(C_2H_s)_2$$

$$[\{\ell:39]$$

[0116]

C-39)

C'-39)

C-40)

C-41)

[0117]

【化40】

C-44)

[0118]

[0119]

【化42】

[0120] [化43]

C-53)

C = 54)

【0121】C-1~C-56の構造式中、T-とは、 1 価の対アニオンを表し、好ましくは、ハロゲンアニオ ン (F-、C1-、Br-、I-)、ルイス酸アニオン (B F_4^- , PF_6^- , $SbC1_6^-$, $C10_4^-$), $P\nu+\nu\lambda\nu$ ホン酸アニオン、アリールスルホン酸アニオンである。 ここでいうアルキルとは、炭素原子数が1から20まで の直鎖状、分岐状、又は環状のアルキル基を意味し、具 体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル 基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル 基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、 トリデシル基、ヘキサデシル基、オクタデシル基、エイ コシル基、イソプロピル基、イソブチル基、sーブチル 基、t-ブチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、 - 1-メチルブチル基、イソヘキシル基、2-エチルヘキ シル基、2-メチルヘキシル基、シクロヘキシル基、シ クロペンチル基、2ーノルボルニル基を挙げることがで きる。これらの中では、炭素原子数1から12までの直 鎖状、炭素原子数3から12までの分岐状、ならびに炭 素原子数5から10までの環状のアルキル基がより好ま しい。また、ここでいうアリールとは、1個のベンゼン 環からなるもの、2又は3個のベンゼン撮が縮合環を形 成したもの、ベンゼン環と5員不飽和環が縮合環を形成 したものを表し、具体例としては、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、インデニル基、アセナブテニル基、フルオレニル基、を挙げることができ、これらの中でも、フェニル基、ナフチル基がより好ましい。

【0122】これらの赤外線吸収剤は、第一及び第二層の各層中に全固形分に対し0.01~50重量%、好ましくは0.1~10重量%、特に好ましくは0.5~10重量%添加することができる。染料の添加量が0.01重量%未満であると、感度が低くなり、50重量%を越えると印刷時非画像部に汚れが発生する。

【0123】本発明の感光感熱記録材料における第一及び第二層は、さらに感度および現像ラチチュードを向上させる目的で、他の染料、顔料等を含有することもできる。他の染料としては、市販の染料及び例えば「染料便覧」(有機合成化学協会編集、昭和45年刊)等の文献に記載されている公知のものが利用できる。具体的には、アゾ染料、金属錯塩アゾ染料、ピラゾロンアゾ染料、ナフトキノン染料、アントラキノン染料、フタロシアニン染料、カルボニウム染料、キノンイミン染料、メチン染料、ジインモニウム染料、アミニウム染料、スクワリリウム色素、金属チオレート錯体等の染料が挙げら

ns.

【0124】また、他の顔料としては、市販の顔料及び カラーインデックス(C.I.)便覧、「最新顔料便 覧」(日本顔料技術協会編、1977年刊)、「最新顔 料応用技術」(CMC出版、1986年刊)、「印刷イ ンキ技術」CMC出版、1984年刊)に記載されてい る顔料が利用できる。例えば、顔料の種類としては、黒 色顔料、黄色顔料、オレンジ色顔料、褐色顔料、赤色顔 料、紫色顔料、骨色顔料、緑色顔料、蛍光顔料、金属粉 顔料、その他、ポリマー結合色素が挙げられる。具体的 には、不溶性アゾ顔料、アゾレーキ顔料、縮合アゾ顔 料、キレートアゾ顔料、フタロシアニン系顔料、アント ラキノン系顔料、ペリレン及びペリノン系顔料、チオイ ンジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、ジオキサジン系顔 料、イソインドリノン系顔料、キノフタロン系顔料、染 付けレーキ顔料、アジン顔料、ニトロソ顔料、ニトロ顔 料、天然顔料、蛍光顔料、無機顔料、カーボンブラック 等が使用できる。これらの顔料のうち好ましいものはカ ーボンブラックである。

【0125】これら顔料は表面処理をせずに用いてもよく、表面処理を施して用いてもよい。表面処理の方法には、樹脂やワックスを表面コートする方法、界面活性剤を付着させる方法、反応性物質(例えば、シランカップリング剤、エボキシ化合物、ポリイソシアネート等)を顔料表面に結合させる方法等が考えられる。上記の表面処理方法は、「金属石鹸の性質と応用」(幸書房)、

「印刷インキ技術」(CMC出版、1984年刊)及び 「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)に 記載されている。

【0126】顔料の粒径は 0.01μ m $\sim 10\mu$ mの範囲にあることが好ましく、 0.05μ m $\sim 1\mu$ mの範囲にあることがさらに好ましく、特に 0.1μ m $\sim 1\mu$ m の範囲にあることが好ましい。顔料の粒径が 0.01μ m未満のときは分散物の画像記録層塗布液中での安定性の点で好ましくなく、また、 10μ mを越えると画像記録層の均一性の点で好ましくない。

【0127】顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造等に用いられる公知の分散技術が使用できる。分散機としては、超音波分散器、サンドミル、アトライター、パールミル、スーパーミル、ボールミル、インペラー、デスパーザー、KDミル、コロイドミル、ダイナトロン、3本ロールミル、加圧ニーダー等が挙げられる。詳細は、「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)に記載されている。

【0128】これらの染料又は顔料の第一及び第二層を構成する材料全固形分に対する添加量は、0.01~50重量%が好ましく、更には0.1~10重量%が好ましい。また、染料の場合、特に好ましくは0.5~10重量%であり、顔料の場合、特に好ましくは1.0~10重量%の範囲で第一及び第二層を構成する材料中に添

加することができる。顔料又は染料の添加量が、0.0 1重量%未満であると感度向上効果が十分でなく、また、50重量%を越えると印刷時非画像部に汚れが発生する。

【0129】これらの染料または顔料は、他の成分と同一の層に添加してもよいし、別の層を設けそこへ添加してもよい。また、上記の染料または顔料の中でも、赤外光、もしくは近赤外光を吸収するものが特に好ましい。また、染料および顔料は、2種以上併用してもよい。【0130】本発明の感光感熱記録材料における第一及び第二層には、種々の添加剤を添加することができる。例えば、他のオニウム塩、芳香族スルホン化合物、芳香族スルホン酸エステル化合物等は熱分解性物質として作用するので、このような物質を添加すると、画像部の現像液への溶解阻止性を向上させることができるので好ましい。

【0131】上記オニウム塩としては、ジアゾニウム 塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム 塩、スルホニウム塩、セレノニウム塩、アルソニウム塩 等を挙げることができる。本発明において用いられるオ ニウム塩として好適なものには、例えば、S.I.Sc hlesinger, Photogr. Sci. En g., 18, 387 (1974), T. S. Bal e t al, Polymer, 21, 423 (198 0)、または、特開平5-158230号公報に記載の ジアゾニウム塩、米国特許第4,069,055号、同 4,069,056号、または特開平3-140140 号公報に記載のアンモニウム塩、D. C. Necker et al, Macromolecules, 17, 2468 (1984), C. S. Wen et al, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478Tokyo, Oct (1988), 米国特許第4,069,055号、または同4,06 9,056号に記載のホスホニウム塩、

[0132] J. V. Crivello et al, Macromorecules, 10(6), 1307 (1977), Chem. & Eng. News, No v. 28, p31(1988)、欧州特許第104, 1 43号、米国特許第339,049号、同第410,2 01号、特開平2-150848号公報、または特開平 2-296514号公報に記載のヨードニウム塩、J. V. Crivelloet al, Polymer J. 17, 73 (1985), J. V. Crivell o et al. J. Org. Chem., 43, 30 55 (1978), W. R. Watt et al, J. Polymer Sci., Polymer Ch em. Ed., 22, 1789 (1984), J. V. Crivello et al, Polymer Bu 11., 14, 279 (1985), J. V. Criv ello et al, Macromorecule

s, 14(5), 1141(1981), J. V. Cr ivello et al, J. Polymer Sc i., Polymer Chem. Ed., 17, 28 77(1979)、欧州特許第370,693号、同2 33,567号、同297,443号、同297,44 2号、米国特許第4,933,377号、同3,90 2, 114号、同410, 201号、同339, 049 号、同4,760,013号、同4,734,444 号、同2,833,827号、独国特許第2,904, 626号、同3,604,580号、または同3,60 4,581号に記載のスルホニウム塩、J. V. Cri vello et al, Macromorecule s, 10(6), 1307(1977), st.dJ. V. Crivello et al, J. Polyme r Sci., Polymer Chem. Ed., 1 7,1047(1979)に記載のセレノニウム塩、 C. S. Wen et al, Teh, Proc. Co nf. Rad. Curing ASIA, p478 T okyo, Oct (1988) に記載のアルソニウム塩 等が挙げられる。

【0133】上記オニウム塩の対イオンとしては、四フッ化ホウ酸、六フッ化リン酸、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸、5-ニトローoートルエンスルホン酸、5-スルホサリチル酸、2,5-ジメチルベンゼンスルホン酸、2,4,6-トリメチルベンゼンスルホン酸、3-ブロモベンゼンスルホン酸、2-ニトロベンゼンスルホン酸、3-ブロモベンゼンスルホン酸、2-フルオロカプリルナフタレンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、1-ナフトールー5-スルホン酸、2-メトキシー4-ヒドロキシー5-ベンゾイルーベンゼンスルホン酸、及びパラトルエンスルホン酸等を挙げることができる。これらの中でも、特に、六フッ化リンは、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸や2,5-ジメチルベンゼンスルホン酸のようなアルキル芳香族スルホン酸が好適である。

【0134】オニウム塩の第一及び第二層を構成する材料全固形分に対する添加量は、好ましくは1~50重量%、更に好ましくは5~30重量%、特に好ましくは10~30重量%である。

【0135】また、可視光域に大きな吸収を持つ染料を画像の着色剤として使用することができる。好適な染料として、油溶性染料と塩基性染料を挙げることができる。具体的には、オイルイエロー#101、オイルイエロー#103、オイルビンク#312、オイルグリーンBG、オイルブルーBOS、オイルブルー#603、オイルブラックBY、オイルブラックBS、オイルブラックT-505(以上オリエント化学工業(株)製)、ビクトリアピュアブルー、クリスタルバイオレット(CI42535)、メチルバイオレット(CI42535)、エチルバイオレット、ローダミンB(CI145

170B)、マラカイトグリーン(CI42000)、メチレンブルー(CI52015)、アイゼンスピロンブルーC-RH(保土ヶ谷化学(株)製)等、及び特開昭62-293247号に記載されている染料を挙げることができる。

【0136】これらの染料を添加すると、画像形成後の画像部と非画像部の区別が明瞭になるため、添加する方が好ましい。尚、添加量は、第一及び第二層を構成する材料全固形分に対し、0.01~10重量%の範囲が好ましい。

【0137】また、更に感度を向上させる目的で、環状酸無水物類、フェノール類、有機酸類を添加することもできる。環状酸無水物としては、米国特許第4,115,128号明細書に記載されている無水フタル酸、テトラヒドロ無水フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、3,6-エンドオキシー Δ^4 -テトラヒドロ無水フタル酸、テトラクロル無水フタル酸、無水マレイン酸、クロル無水マレイン酸、 α -フェニル無水マレイン酸、無水コハク酸、無水ピロメリット酸などが使用できる。

【0138】フェノール類としては、ビスフェノールA、pーニトロフェノール、pーエトキシフェノール、2,4,4′ートリヒドロキシベンゾフェノン、2,3,4ートリヒドロキシベンゾフェノン、4ーヒドロキシベンゾフェノン、4,4′,4″ートリヒドロキシトリフェニルメタン、4,4′,3″,4″ーテトラヒドロキシー3,5,3′,5′ーテトラメチルトリフェニルメタンなどが挙げられる。

【0139】有機酸類としては、特開昭60-88942号、特開平2-96755号公報などに記載されている、スルホン酸類、スルフィン酸類、アルキル硫酸類、ホスホン酸類、リン酸エステル類およびカルボン酸類などがあり、具体的には、p-トルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルフィン酸、エチル硫酸、フェニルホスホン酸、フェニルホスフィン酸、リン酸フェニル、リン酸ジフェニル、安息香酸、イソフタル酸、アジピン酸、p-トルイル酸、3,4-ジメトキシ安息香酸、フタル酸、テレフタル酸、4-シクロヘキセン-1,2-ジカルボン酸、エルカ酸、ラウリン酸、n-ウンデカン酸、アスコルビン酸などが挙げられる。

【0140】上記の環状酸無水物、フェノール類および 有機酸類の第一及び第二層を構成する材料全固形分中に 占める割合は、 $0.05\sim20$ 重量%が好ましく、より 好ましくは $0.1\sim15$ 重量%、特に好ましくは $0.1\sim10$ 重量%である。

【0141】また、第一及び第二層には、現像条件に対する処理の安定性を向上させるため、特開昭62-251740号や特開平3-208514号に記載されているような非イオン界面活性剤、特開昭59-121044号、特開平4-13149号に記載されているような

両性界面活性剤を添加することができる。

【0142】非イオン界面活性剤の具体例としては、ソルビタントリステアレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタントリオレート、ステアリン酸モノグリセリド、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル等が挙げられる。

【0143】両性界面活性剤の具体例としては、アルキルジ(アミノエチル)グリシン、アルキルポリアミノエチルグリシン塩酸塩、2-アルキルーN-カルボキシエチルーN-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、N-テトラデシルーN, N-ベタイン型(例えば、商品名アモーゲンK、第一工業(株)製)等が挙げられる。

【0144】上記非イオン界面活性剤および両性界面活性剤の第一及び第二層を構成する材料全固形分中に占める割合は、0.05~15重量%が好ましく、より好ましくは0.1~5重量%である。

【0145】第一及び第二層を構成する材料中には、露 光による加熱後直ちに可視像を得るための焼き出し剤 や、画像着色剤としての染料や顔料を加えることができ る。焼き出し剤としては、露光による加熱によって酸を 放出する化合物(光酸放出剤)と塩を形成し得る有機染 料の組合せを代表として挙げることができる。具体的に は、特開昭50-36209号、同53-8128号の 各公報に記載されている0-ナフトキノンジアジド-4 スルホン酸ハロゲニドと塩形成性有機染料の組合せ や、特開昭53-36223号、同54-74728 号、同60-3626号、同61-143748号、同 61-151644号および同63-58440号の各 公報に記載されているトリハロメチル化合物と塩形成性 有機染料の組合せを挙げることができる。かかるトリハ ロメチル化合物としては、オキサゾール系化合物とトリ アジン系化合物とがあり、どちらも経時安定性に優れ、 明瞭な焼き出し画像を与える。

【0146】また、エポキシ化合物、ビニルエーテル化合物、特願平7-18120号公報記載のヒドロキシメチル基またはアルコキシメチル基を有するフェノール化合物、および、特願平9-328937号公報等に記載のアルカリ溶解抑制作用を有する架橋性化合物等を添加すると、保存安定性の点で好ましい。

【 O 1 4 7 】 更に、本発明の感光感熱記録材料の第一及び第二層を構成する材料中には、必要に応じて塗膜に柔軟性等を付与するために可塑剤を添加することもできる。例えば、ブチルフタリル、ポリエチレングリコール、クエン酸トリブチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジヘキシル、フタル酸ジオクチル、リン酸トリクレジル、リン酸トリブチル、リン酸トリオクチル、オレイン酸テトラヒドロフルフリル、アクリル酸またはメタクリル酸のオリゴマーおよびポリマー等を好適に用いることができる。

【0148】また、本発明の感光感熱記録材料における第一及び第二層を構成する材料中には、塗布性を良化するための界面活性剤、例えば、特開昭62-170950号公報に記載されているようなフッ素系界面活性剤を添加することができる。好ましい添加量は、全材料の0.01~1重量%さらに好ましくは0.05~0.5重量%である。

【0149】本発明の感光感熱記録材料は以下の製造方 法により製造することができる。感光感熱記録材料は、 通常、上記各成分からなる本発明の感光感熱記録材料に おける第一及び第二層の各層を構成する材料を溶媒に溶 かして適当な支持体上に塗布することにより製造する。 ここで使用する溶媒としては、エチレンジクロライド、 シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、メタノール、 エタノール、プロパノール、エチレングリコールモノメ チルエーテル、1-メトキシ-2-プロパノール、2-メトキシエチルアセテート、1-メトキシ-2-プロピ ルアセテート、ジメトキシエタン、乳酸メチル、乳酸エ チル、N, N-ジメチルアセトアミド、N, N-ジメチ ルホルムアミド、テトラメチルウレア、N-メチルピロ リドン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ケープチ ロラクトン、トルエン、水等を挙げることができるがこ れに限定されるものではない。これらの溶媒は単独ある いは混合して使用される。溶媒中の上記成分(添加剤を 含む全固形分)の濃度は、好ましくは1~50重量%で ある。また塗布、乾燥後に得られる支持体上の塗布量 (固形分)は、用途によって異なるが、一般的に第一層 としては $0.1\sim5$ g/ m^2 が好ましく、第二層として は0.01~3g/m²が好ましい。

【0150】塗布する方法としては種々の方法を用いることができるが、例えば、バーコーター塗布、回転塗布、スプレー塗布、カーテン塗布、ディップ塗布、エアーナイフ塗布、ブレード塗布、ロール塗布等を挙げることができる。塗布量が少なくなるにつれて見かけの感度は大になるが、膜の被膜特性は低下する。

【0151】支持体としては、寸度的に安定な板状物であり、例えば、紙、プラスチック(例えば、ボリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン等)がラミネートされた紙、金属板(例えば、アルミニウム、亜鉛、銅等)、プラスチックフィルム(例えば、二酢酸セルロース、弱酸セルロース、酢酸酸セルロース、硝酸セルロース、酢酸酸セルロース、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリカーボネート、ポリビニルアセタール等)、上記のごとき金属がラミネート、もしくは蒸着された紙、もしくはプラスチックフィルム等を挙げることができる。

【0152】本発明で使用する支持体としては、ポリエステルフィルム又はアルミニウム板が好ましく、その中でも寸法安定性がよく、比較的安価であるアルミニウム

板は特に好ましい。好適なアルミニウム板は、純アルミニウム板およびアルミニウムを主成分とし、微量の異元素を含む合金板であり、更にアルミニウムがラミネートもしくは蒸着されたプラスチックフィルムでもよい。アルミニウム合金に含まれる異元素には、ケイ素、鉄、マンガン、銅、マグネシウム、クロム、亜鉛、ビスマス、ニッケル、チタンなどがある。合金中の異元素の含有量は高々10重量%以下である。本発明において特に好強なアルミニウムは、純アルミニウムであるが、完全に純粋なアルミニウムは精錬技術上製造が困難であるので、僅かに異元素を含有するものでもよい。このように本発明に適用されるアルミニウム板は、その組成が特定されるものではなく、従来から公知公用の素材のアルミニウム板を適宜利用することができる。

【0153】アルミニウム板の厚みはおよそ0.1 mm ~0.6 mm程度、好ましくは0.15 mm~0.4 m 、特に好ましくは0.2 mm~0.3 mmである。

【0154】アルミニウム板は粗面化して用いるが、粗面化するに先立ち、所望により表面の圧延油を除去するための例えば界面活性剤、有機溶剤またはアルカリ性水溶液などによる脱脂処理を行うこともできる。アルミニウム板の表面の粗面化処理は、種々の方法により行われるが、例えば、機械的に粗面化する方法、電気化学的に表面を選択溶解させる方法により行われる。機械的方法としては、ボール研磨法、ブラシ研磨法、ブラスト研磨法、バフ研磨法などの公知の方法を用いることができる。また、電気化学的な粗面化法としては塩酸または硝酸電解液中で交流または直流により行う方法がある。また、特開昭54-63902号公報に開示されているように両者を組み合わせた方法も利用することができる。

【0155】このように粗面化されたアルミニウム板は、必要に応じてアルカリエッチング処理および中和処理された後、所望により表面の保水性や耐摩耗性を高めるために陽極酸化処理が施される。アルミニウム板の陽極酸化処理に用いられる電解質としては、多孔質酸化皮膜を形成する種々の電解質の使用が可能で、一般的には硫酸、リン酸、シュウ酸、クロム酸あるいはそれらの混酸が用いられる。それらの電解質の濃度は電解質の種類によって適宜決められる。

【0156】陽極酸化の処理条件は、用いる電解質により種々変わるので一概に特定し得ないが、一般的には電解質の濃度が1~80重量%溶液、液温は5~70℃、電流密度5~60A/dm²、電圧1~100V、電解時間10秒~5分の範囲であれば適当である。陽極酸化被膜の量は1.0g/m²より少ないと耐刷性が不十分であったり、記録材料の非画像部に傷が付き易くなって、印刷時に傷の部分にインキが付着するいわゆる「傷汚れ」が生じ易くなる。

【0157】陽極酸化処理を施された後、アルミニウム

表面は必要により親水化処理が施される。本発明に使用される親水化処理としては、米国特許第2,714,066号、同第3,181,461号、第3,280,734号および第3,902,734号に開示されているようなアルカリ金属シリケート(例えばケイ酸ナトリウム水溶液)法がある。この方法においては、支持体がケイ酸ナトリウム水溶液で浸漬処理されるか、または電解処理される。他に特公昭36-22063号公報に開示されているフッ化ジルコン酸カリウムおよび米国特計第3,276,868号、同第4,153,461号、同第4,689,272号に開示されているようなポリビニルホスホン酸で処理する方法などが用いられる。

【0158】支持体と第一層との間には、必要に応じ て、下塗り層を設けることもできる。下塗り層成分とし ては種々の有機化合物が用いられ、例えば、カルボキシ メチルセルロース、デキストリン、アラビアガム、2-アミノエチルホスホン酸などのアミノ基を有するホスホ ン酸類、置換基を有してもよいフェニルホスホン酸、ナ フチルホスホン酸、アルキルホスホン酸、グリセロホス ホン酸、メチレンジホスホン酸およびエチレンジホスホ ン酸などの有機ホスホン酸、置換基を有してもよいフェ ニルリン酸、ナフチルリン酸、アルキルリン酸およびグ リセロリン酸などの有機リン酸、置換基を有してもよい フェニルホスフィン酸、ナフチルホスフィン酸、アルキ ルホスフィン酸およびグリセロホスフィン酸などの有機 ホスフィン酸、グリシンやβーアラニンなどのアミノ酸 類、およびトリエタノールアミンの塩酸塩などのヒドロ キシ基を有するアミンの塩酸塩等から選ばれるが、2種 以上混合して用いてもよい。

【0159】また、本発明においては、下塗り層に多官能アミン化合物を添加することもできる。この場合上記他の有機化合物とともに下塗り層を形成してもよいし、多官能アミン化合物のみにより下塗り層を形成してもよい

【0160】この下塗り層は、次のような方法で設ける ことができる。水またはメタノール、エタノール、メチ ルエチルケトンなどの有機溶剤もしくはそれらの混合溶 剤に上記の有機化合物および/または多官能アミン化合 物を溶解させた溶液をアルミニウム板上に塗布、乾燥し て下塗り層を設ける方法と、水またはメタノール、エタ ノール、メチルエチルケトンなどの有機溶剤もしくはそ れらの混合溶剤に上記の有機化合物および/または多官 能アミン化合物を溶解させた溶液に、アルミニウム板を 浸漬して上記化合物を吸着させ、その後水などによって 洗浄、乾燥して下塗り層を設ける方法である。前者の方 法では、上記の有機化合物および/または多官能アミン 化合物の0.005~10重量%の濃度の溶液を種々の 方法で塗布できる。また、後者の方法では、溶液の濃度 は0.01~20重量%、好ましくは0.05~5重量 %であり、浸漬温度は20~90℃、好ましくは25~ 50℃であり、浸漬時間は0.1秒~20分、好ましくは2秒~1分である。これに用いる溶液は、アンモニア、トリエチルアミン、水酸化カリウムなどの塩基性物質や、塩酸、リン酸などの酸性物質によりpH1~12の範囲に調整することもできる。また、感光感熱記録材料の調子再現性改良のために黄色染料を添加することもできる。

【0161】下塗り層の被覆量は、 $2\sim200$ mg/m 2 が適当であり、好ましくは $5\sim100$ mg/m 2 である。上記の被覆量が2 mg/m 2 よりも少ないと十分な耐刷性能が得られない場合がある。また、200 mg/m 2 より大きくても同様である。

【0162】製造された感光感熱記録材料は、通常、像露光、現像処理を施され、画像を形成する。像露光に用いられる活性光線の光源としては、例えば、水銀灯、メタルハライドランプ、キセノンランプ、ケミカルランプ、カーボンアーク灯等がある。放射線としては、電子線、X線、イオンビーム、遠赤外線などがある。またg線、i線、Deep-UV光、高密度エネルギービームとしてはヘリウム・ネオンレーザー、アルゴンレーザー、クリプトンレーザー、ヘリウム・カドミウムレーザー、KrFエキシマレーザー、個体レーザー、半導体レーザー等が挙げられる。本発明においては、近赤外から赤外領域に発光波長を持つ光源が好ましく、固体レーザー、半導体レーザーが特に好ましい。

【0163】用いる現像液および補充液としては、従来 から知られているアルカリ水溶液が使用できる。例え ば、ケイ酸ナトリウム、同カリウム、第3リン酸ナトリ ウム、同カリウム、同アンモニウム、第2リン酸ナトリ ウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸ナトリウム、 同カリウム、同アンモニウム、炭酸水素ナトリウム、同 カリウム、同アンモニウム、ほう酸ナトリウム、同カリ ウム、同アンモニウム、水酸化ナトリウム、同アンモニ ウム、同カリウムおよび同リチウムなどの無機アルカリ 塩が挙げられる。また、モノメチルアミン、ジメチルア ミン、トリメチルアミン、モノエチルアミン、ジエチル アミン、トリエチルアミン、モノイソプロピルアミン、 ジイソプロピルアミン、トリイソプロピルアミン、n-ブチルアミン、モノエタノールアミン、ジエタノールア ミン、トリエタノールアミン、モノイソプロパノールア ミン、ジイソプロパノールアミン、エチレンイミン、エ チレンジアミン、ピリジンなどの有機アルカリ剤も用い

【0164】これらのアルカリ剤は単独もしくは2種以上を組み合わせて用いられる。これらのアルカリ剤の中で特に好ましい現像液は、ケイ酸ナトリウム、ケイ酸カリウム等のケイ酸塩水溶液である。その理由はケイ酸塩の成分である酸化珪素SiO2とアルカリ金属酸化物M2O(Mはアルカリ金属を表す。)の比率と濃度によって

現像性の調節が可能となるためであり、例えば、特開昭 54-62004号公報、特公昭57-7427号公報 に記載されているようなアルカリ金属ケイ酸塩が有効に 用いられる。

【0165】更に、自動現像機を用いて現像する場合には、現像液よりもアルカリ強度の高い水溶液(補充液)を現像液に加えることによって、長時間現像タンク中の現像液を交換することなく、多量の記録材料を処理できることが知られている。本発明においてもこの補充方式が好ましく適用される。現像液および補充液には、現像性の促進や抑制、現像カスの分散および記録材料の画像部の親インキ性を高める目的で、必要に応じて種々の界面活性剤や有機溶剤を添加できる。好ましい界面活性剤としては、アニオン系、カチオン系、ノニオン系および両性界面活性剤が挙げられる。更に現像液および補充液には必要に応じて、ハイドロキノン、レゾルシン、亜硫酸、亜硫酸水素酸などの無機酸のナトリウム塩、カリウム塩等の還元剤、更に有機カルボン酸、消泡剤、硬水軟化剤を加えることもできる。

【0166】上記現像液および補充液を用いて現像処理された感光感熱記録材料は水洗水、界面活性剤等を含有するリンス液、アラビアガムや澱粉誘導体を含む不感脂化液で後処理される。本発明の感光感熱記録材料を印刷版として使用する場合の後処理としては、これらの処理を種々組み合わせて用いることができる。

【0167】近年、製版・印刷業界では製版作業の合理 化および標準化のため、印刷版用の自動現像機が広く用 いられている。本発明の感光感熱記録材料も、この自動 現像機にて処理を施すことができるものである。この自 動現像機は一般に現像部と後処理部からなり、記録材料 を搬送する装置と各処理液槽およびスプレー装置からな り、露光済みの記録材料を水平に搬送しながらボンプで 汲み上げた各処理液をスプレーノズルから吹き付けて現 像処理するものである。また、最近は処理液が満たされ た処理液槽中に液中ガイドロールなどによって記録材料 を浸漬搬送させて処理する方法も知られている。このよ うな自動処理においては、各処理液に処理量や稼働時間 等に応じて補充液を補充しながら処理することができ る。また、実質的に未使用の処理液で処理するいわゆる 使い捨て処理方式も適用できる。

【0168】画像露光、現像、水洗および/またはリンスおよび/またはガム引きを施された後、記録材料上に不必要な画像部(例えば、原画フィルムのフィルムエッジ跡など)がある場合は、その不必要な画像部を消去する処置をとることもできる。消去方法としては、例えば、特公平2-13293号公報に記載されているような消去液を不必要画像部に塗布し、そのまま所定の時間放置した後に水洗する方法が好ましいが、特開平59-174842号公報に記載されているようなオプティカルファイバーで導かれた活性光線を不必要画像部に照射

したのち現像する方法も利用できる。

【0169】以上の処理を施された記録材料は、所望により不感脂化ガムを塗布したのち、印刷工程に供することができる。耐刷力を向上させる目的で、バーニング処理を施してもよい。記録材料をバーニング処理する場合には、該バーニング処理前に、特公昭61-2518号、同55-28062号、特開昭62-31859号、同61-159655号の各公報に記載されているような整面液で処理することが好ましい。その方法としては、該整面液を浸み込ませたスポンジや脱脂綿にて、記録材料上に塗布するか、整面液を満たしたバット中に記録材料を浸漬して塗布する方法や、自動コーターによる塗布などが適用される。また、塗布した後にスキージ、あるいは、スキージローラーで、その塗布量を均にするとより好ましい。整面液の塗布量は一般に0.03~0.8g/m²(乾燥重量)が適当である。

【0170】整面液が塗布された記録材料を乾燥した後、バーニングプロセッサー(たとえば富士写真フイルム(株)より販売されているバーニングプロセッサー:「BP-1300」)などで高温に加熱してもよい。この場合の加熱温度及び時間は、画像を形成している成分の種類にもよるが、180~300℃の範囲で1~20分の範囲が好ましい。

【0171】バーニング処理された記録材料は、必要に応じて適宜、水洗、ガム引きなどの従来から行われている処理を施こすことができるが、水溶性高分子化合物等を含有する整面液が使用された場合には、ガム引きなどのいわゆる不感脂化処理を省略することもできる。

【0172】この様な処理によって得られた記録材料は オフセット印刷機等に組込まれ、用紙等の印刷に用いら れる。

[0173]

【実施例】以下、実施例により、本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらに制限されるものではない。

【0174】<共重合体Aの合成> 規拌機、冷却管及び 滴下ロートを備えた500mlの三口フラスコに、メタ クリル酸31.0g(0.36モル)、クロロギ酸エチ ル39.1g(0.36モル)及びアセトニトリル20 0mlを入れ、混合物を氷水浴で冷却しながら撹拌し た。この混合物中に、さらにトリエチルアミン36.4 g(0.36モル)を滴下ロートから約1時間かけて滴 下した。滴下終了後、氷水浴を取り去り、室温下でさら に30分間混合物を撹拌した。

【0175】得られた反応混合物中に、p-アミノベンゼンスルホンアミド51.7g(0.30モル)を加え、油浴にて70℃に温めながら反応混合物を1時間攪拌した。反応終了後、攪拌する水1リットルの中にこの反応混合物を投入し、30分間攪拌した。

【0176】これを沪過して析出物を採取した後、水5

00m1でスラリーとした後、このスラリーを沪過し、 得られた固体を乾燥してN-(p-r)ミノスルホニルフェニル)メタクリルアミドの白色固体を得た(収量46.9g)。

【0178】この混合物中に、さらにN-(p-アミノスルホニルフェニル)メタクリルアミド5.04g、メタクリル酸エチル2.05g、アクリロニトリル1.11g、N,N-ジメチルアセトアミド20g及び前記「V-65」0.15gの混合物を滴下ロートから2時間かけて滴下した。滴下終了後、さらに65℃に保ちながら混合物を2時間撹拌した。

【0179】反応終了後、この混合物中にメタノール4 0gを加え、冷却した後、これを攪拌する水2リットル の中に投入し、得られた混合物を30分間撹拌した後、 析出物を沪過により採取し、乾燥して白色固体の共重合 体A15gを得た。この共重合体Aの重量平均分子量 (ポリスチレン標準)をゲルパーミエーションクロマト グラフィにより測定したところ、53000であった。 【0180】(実施例1~11、比較例1、2) <基板の作製>厚みO.3mmのアルミニウム板(材質 1050)をトリクロロエチレンで洗浄して脱脂した 後、ナイロンブラシと400メッシュのパミスー水懸濁 液を用いてその表面を砂目立てし、水でよく洗浄した。 このアルミニウム板を45℃の25%水酸化ナトリウム 水溶液に9秒間浸漬してエッチングを行い、水洗した 後、さらに20%硝酸中に20秒間浸漬し、再度水洗し た。この時の砂目立て表面のエッチング量は約3g/m 2であった。

【0181】次に、電解質溶液に7%硫酸を用い、電流密度15A/dm²により、前記アルミニウム板上に3g/m²の直流陽極酸化被膜を設け、さらにこのアルミニウム板を水洗、乾燥した後、下記下塗り層用溶液を塗布し、90℃雰囲気下で1分間乾燥した。乾燥後の塗膜の塗布量は10mg/m²であった。

<下塗り層用溶液の調製>下記化合物を混合し、下塗り 層用溶液を調製した。

βーアラニン

メタノール

水

【0182】〈第一層の塗布〉次に、下記材料を混合し て溶液Aを調製した。この溶液Aを上記処理済みのアル

溶液A

表1のアルカリ水可溶性高分子 赤外線吸収剤 I R-1

テトラヒドロ無水フタル酸

メガファックF-177

(大日本インキ化学工業(株)製、

フッ素系界面活性剤)

ィーブチロラクトン

メチルエチルケトン

ビクトリアピュアブルーBOH

1ーナフタレン

スルホン酸にした染料

【0183】〈第二層の塗布〉下記材料を混合して、溶 液Bを調整した。この溶液Bを上記の第一層上に塗布

溶液B

赤外線吸収剤 I R-1

-177

メチルエチルケトン

トルエン

[0184]

表1の極性変換材料

0.05g

15g 10g

【化44】

I R - 1

【0185】(実施例12~18、比較例3、4)第一 及び第二層の赤外線吸収剤をIR-2に変え、極性変換 材料及びアルカリ水可溶性高分子を表1のものに変えた

I R - 2

以外は実施例1と同様にして平版印刷版原版を得た。

[0186]

【化45】

[0187]

【表1】

95g 5.0g

ミニウム板に塗布し、塗膜を120℃で1分間乾燥し た。第一層の乾燥後の重量は1.2g/m²であった。

1.0g

0.10g

0.16g

0.05g

10.0g

5.0g

1.0g

0.05g の対イオンを

し、80℃で5分間塗膜を乾燥し、平版印刷原版を得

た。乾燥後の第二層の重量は0.3g/m²であった。

0.10g メガファックF

	#—©	は二段		G AL	現取ラチ チュード	保存安定性	耐肉
	アルカリ水可溶性応分子	位性 交換 材料 No.	以 印 分子 (万)		, 2 ,		
类应约 1 类应约 2	ポリヒドロキシスチレン ポリヒドロキシスチレン	11	3. I 1. 5	120	1 0 5	15 20	100
実際例 3	共組合体A	30	2. 1	115	16	15	110
突拉例 4	共辽合体A	3 2	1. 7	120	10	15	115
実施例5	共订合体A	3 3	1. 6	120	10	20	120
交脑例 6	共辽合体A	8 5	15	115	5	15	115
突施例7	ノポラック樹和	1.1	ı	115	10	15	130
突施例8	ノボラック協信	14	1	115	10	20	1 3 5
突施例9	ノボラック樹帽	1.5	1. 6	110	15	15	130
突旋例10	ノボラック協信	18	1. 6	115	10	20	130
真施例11	ノポラック砂帽	20	2	115	.10	2 0	130
実施例12	ポリヒドロキシスチレン	30	2. 1	120	10	15	100
突筋例13	ポリヒドロキシスチレン	33	1. 6	115	10	2 0	8.5
交施例14	共宜合体A	3 2	1. 7	120	5	15	110
実施例15	A 幹合包共	3 3	1. 6	115	10	15	110
安施例16	ノボラック協作	16	1	110	10	20	130
交施例17	ノボラック松相	17	2	115	6	15	186
实施例 18	ノポラック値指	2 5	3. 4	115	10	10	130
比欧例 1	ノボラック樹帽	なし		1 4 5	3 0	3 5	130
比成例2	なし	5	3. 1	130	30	15	10
比饺町3	ノボラック松階	なし		140	3 5	4.0	130
比欧例4	なし	3 Q	2. 1	130	2 5	10	10

ノポラック機能: クレゾールとホルムアルデヒドから得られるノポラック機能 (m./p比=6/4、12凸平均分子口3500、未反応クレゾール0.5位凸%含有) ポリヒドロキシスチレン: リンカーM-S4P、丸谷石油社製

【0188】表中、極性変換材料はスルホン酸発生型高分子の例示化合物の番号を示す。

【0189】<感度及び現像ラチチュードの評価>得られた平版印刷版を、波長840nmの半導体レーザー(IR-1の場合)又は波長1064nmのYAGレーザー(IR-2の場合)を用いて露光した。どちらのレーザーを用いるかについては、含有する赤外線吸収剤の吸収波長に応じて適宜選択した。露光後、この平版印刷版を富士写真フイルム(株)製現像液DP-4を水で希釈した溶液(DP-4:水=1:6又は1:12)及びリンス液FR-3を水で希釈した溶液(FR-3:水=1:7)を装填した自動現像機(「PSプロセッサー900VR」、富士写真フイルム(株)製)を用いて現像した。

【 0 1 9 0 】 D P - 4:水が 1:6の割合の現像液にて得られた非画像部の線幅を測定し、その線幅に相当するレーザーの照射エネルギーを求め、感度の指標 (m J / c m²) とした。この測定値 (m J / c m²) が小さい程、平版印刷版の感度が高いことを示す。

【0191】次に、DP-4:水が1:6の割合で希釈 した現像液(標準)と、DP-4:水が1:12の割合 で希釈した現像液にて得られた非画像部の線幅を測定 し、その線幅に相当するレーザーの照射エネルギーを求め、両者の差を現像ラチチュードの指標とした。その差が小さい程現像ラチチュードが良好であり、20mJ/cm²以下であれば、実用可能なレベルである。

【0192】〈保存安定性の評価〉平版印刷版を温度60℃、湿度45%RHの環境下で3日間保存し、その後、前記と同様の方法でレーザー露光及び現像処理を行い、前記と同様にして感度を求め、前記結果との比較により求めたエネルギー差(mL/cm²)、即ち、感度の変動を保存安定性の指標とした。この感度の変動が、20mJ/cm²以下であれば、保存安定性は良好であり、実用可能なレベルである。

【0193】<耐刷性の評価>小森印刷機(株)印刷スプリントを用いて印刷した時の印刷枚数を実施例1を100とした時の相対枚数で評価した。

【0194】表1から、本実施例の平版印刷版は感度と 現像ラチチュードと保存安定性とが良好であることがわ かる。

[0195]

【発明の効果】本発明の感光感熱記録材料は、感度、及び現像ラチチュードに優れ、しかも長期での保存安定性 に優れる。

(45) \$2001-42509 (P2001-4255

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

テーマコード(参考)

G03F 7/004

521

. B41M .5/26

FΙ

(72) 発明者 國田 一人

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写

真フイルム株式会社内

Fターム(参考) 2H025 AA01 AA04 AA11 AB03 AC08

ADO3 BHO3 CB41 CC11 DA36

FA17

2H086 AA05 AA13

2H096 AA06 BA09 BA13 CA05 EA04

GA08

2H111 HA14 HA23 HA35

2H114 AA04 AA22 AA24 AA30 BA01

EA01 EA02 FA16 GA03 GA05

GA06 GA09 GA34 GA38

THIS PAGE BLANK (USPTO)